This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平1−265968

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

广内整理番号

49公開 平成1年(1989)10月24日

A 61 L 27/00

G-6971-4C

審査請求 未請求 請求項の数 9 (全8頁)

図発明の名称 骨誘導性修復用の注入可能な組成物

②特 顯 昭63-319326

20出 願 昭63(1988)12月16日

⑫発 明 者 ランガ ナザン アメリカ合衆国 カリフオルニア 94560 ニューアー

ク, ロバートソン アベニユー 6104

⑫発 明 者 アンドレア トンプソ アメリカ合衆国 カリフオルニア 94043 マウンテン

ピユー ナンバー1, イージー ストリート 221

⑫発 明 者 サイド セイデイン アメリカ合衆国 カリフオルニア 94087 サニーベイ

ル,ケシヤイア ウエイ 645

⑪出 願 人 コラーゲン コーポレ アメリカ合衆国 カリフオルニア 94303 パロ アル

ト,フエイバー プレイス 2500

個代 理 人 弁理士 山本 秀策

ーション

明細書

1. 発明の名称

骨誘導性修復用の注入可能な組成物

2,特許請求の範囲

- 1. 原繊維アテロペプチドコラーゲンと、少なくとも部分的に精製された骨形成因子との水性懸濁液を含有する、注入可能な骨成長誘導性組成物。
- 2. 前記コラーゲンの濃度が約5~約65 m/ ml の範囲である、請求項1に記載の組成物。
- 3. 前記原繊維アテロペプチドコラーゲンと、少なくとも部分的に精製された前記骨形成因子とが、共沈物の形態である、請求項1に記載の組成物。
- 4. 前記共沈物の骨形成因子に対するコラーゲンの重量比が約5:1~300:1の範囲である. 請求項2に記載の組成物。
- 5. 前記骨形成因子が、脱無機質化された酸性の骨抽出物から共沈する、請求項4に記載の組成物。
 - 6. 請求項4に記載の組成物の製造方法であっ

て.

(a)アテロペプチドコラーゲンと骨形成因子との酸性水溶液を調製すること;

(D) 該溶液のpHを高めることによって, 該アテロペプチドコラーケンと該骨形成因子とを共沈させること; 及び,

(c)必要に応じて、得られた懸濁液中の該共沈物の濃度を、アテロペプチドコラーゲンに基づいて約5~約65g/配に調節すること。

を包含する、製造方法。

- 7. 前記骨形成因子が、脱無機質化された骨油 出物として存在する、請求項6に記載の製造方法。
- 8. 前記溶液中の脱無機質化された骨抽出物に対するアテロペプチドコラーゲンの重量比が約5:1~300:1である、請求項7に記載の製造方法。
- 9. 前記溶液のpHが約6.5 ~約8.5 に高めれる, 請求項6に記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、タンパク化学および骨形成術の分野



に属するもので、特に、骨の再生に有効な、原繊維コラーゲンと骨形成因子とを含有する注入可能な調製物に関する。

(従来の技術)

「伝導性」調製物には、骨形成因子(OF)は含まれていない。これらは、新たな成長のマトリックスを提供することによって、いわば「受動的」

このように単に受動的に新しい骨組織の侵入成長と、その後の無機質化とをもたらすだけでなく、骨原細胞が骨細胞へ変化するよう能動的に誘導して骨の修復を行うことができる。すなわち「誘導性」修復作用を持った骨修復マトリックスを作り

出すことが望ましいのは、いうまでもないであろう。インビボでの骨形成プロセスは複雑であり、部分的にしか解明されていない。しかし、これには、軟骨細胞または軟骨を作ることのできる細胞の中間形成が関係しており、これら軟骨細胞が、無機質化をもたらすことのできる細胞に置き換わると考えられる。最近では、このような分化をもたらしうる材料の研究が行われている。

骨自体に、その形成プロセスに関与する 1 つ以上の因子が含まれていることは確かである。そこでいかなる因子がこの様な作用をもたらすのかますべく、努力が重ねられている。Uristの米国特許第4,294,753 号および第4,455,256 号の開示によると、尿素またはグアニジン塩酸塩シンによると、尿素またはグアニジルを超があると、尿素またはグアニジルを塩があると、尿素またはグアニジルを塩がある。Uristは、その後、pH4.8 でカルボキシルメチルセルコース・砂糖(CMC)に吸収されない。この粗製タンス・活性が生じたと報告している(Urist、M.R.

Clin Orthop Rel Res (1982) 162: 219) 。Uristの報告(Science (1983) 220: 680-685およびProc Natl Acad Science (USA) (1984) 81:371-375)には、17.500ダルトンおよび18.500ダルトンの分子量を有するBMP が記載されている。Uristの極く最近の欧州特許出願公開第0212474 号によれば、BMPの制限タンパク分解によって、4.000から7,000ダルトンのBMP 画分が得られる。

SeydinをおよびThomasの米国特許第4,434,094 号には、カオトロピック試薬を用いた抽出、アニオンおよびカチオン交換カラムでの分画、およびpH4.8 でCMC に吸着される画分からの活性の回復による、骨の生成を促す骨タンパクの部分的特製について報告している。この新しいタンパク画分は「骨形成因子」(OF)と呼ばれ、分子量が約30,000グルトン以下という特徴を有している。

共有される米国特許第4,774,322 号には、米国特許第4,434,094 号に開示された箱製法と部分的に類似した箱製法を用いて均質に箱製された2種類のタンパクが記載されている。これら2種類の

タンパクは、約150~200 mMのNaCl 濃度勾配でCMCから溶離された。これら2種類のタンパクは元来、軟骨誘導性因子(CIF)A およびCIF B と呼ばれていた。その後CIF A は,以前に確認されたタンパクで,形質転換成長因子ベータ(TGF-b)と呼ばれているものと同一であることが判明した。またCIF B は、TGF-b の新種であることが判明し、現在ではTGF-b2として知られている。これらの両方とも、それら自体は、インビボでの骨形成活性を有していない。

共有される米国特許第4,627,982 号は、TGF-b およびTGF-b2の主要部分が溶離されるNaCl濃度勾配よりも低いNaCl濃度勾配部分(すなわち約150 mM NaClより低い濃度勾配部分)に溶離される米国特許第4,434,094 号のCMC 結合画分内に存在する。部分的に精製された骨誘導性因子に関するものである。

これら特定の誘導性修復因子が、未精製の、あるいは純粋な形で入手し得るようになった結果、 骨欠損部へ移植するための調製物を処方する試み

が行われることとなった。米国特許第4,440,750号 には、再構成されたコラーゲン繊維と、脱無機管 化された骨粉末とを含む骨形成組成物が開示され ている。この特許は、該混合物を注入可能な形で 処方する方法を示唆している。しかし、該混合物 は、骨粉末の粒子が針に詰まることから、実用的 な濃度の該混合物を注入器によって供給すること は、不可能でないにしても、実用的ではない。米 国特許第4,394.370 号(Jefferies) には、性質が 特定されていないコラーゲンと、脱無機質化され、 た骨粒子または溶解した骨形態形成タンパク(お そらくUrist の骨形態形成タンパク) とを含有す る組成物が開示されている。このJefferies の材 料は、骨欠損部への移植に適したスポンジだと説 明されている。この移植物の誘導性作用を評価す る方法は示されていなかった。米国特許第 4,563,350 号には、CMC からの吸着と脱離、また

4.563.350 号には、CMC からの吸着と脱離、またはpH 7 でアニオン交換樹脂による抽出物の低分子量画分の処理と非結合画分の回収によって部分的に精製された移植組成物について記載されている。

これらの因子は、少なくとも5重量%の非繊維形態のコラーゲン母を含有するコラーゲン担体と共に投与される。これらの処方物は、固体骨移植物として構成された。

米国特許第4,687,763 号には、脱無機質化された骨抽出物を、柔軟なコラーゲン支持体上に沈殺させることによって調製される、骨の成長を促す固体移植物について記載されている。この調製は、抽出剤溶媒用の溶媒を抽出物溶液へ添加することによって行われる。

上述の組成物はどれも、実用的な注入可能誘導性調製物ではない。このような注入可能調製物の利点は、注入不能誘導性調製物を用いる場合に共通して必要となる外科手術を避けることができることにある。本発明は、原繊維コラーゲンと、少なくとも部分的に精製されたOFとを含有する注入可能な調製物に関するものである。

(発明の要旨)

本発明は、人間および他の哺乳類における骨の 修復に使用され得る、新規な注入可能調製物を目 的としている。この調製物は、その最も単純な形では、原繊維状アテロペプチドコラーゲンと、少なくとも部分的に精製された骨形成因子との水性懸濁液を含有している。この調製物には、骨成を促進剤(例えば、TGF-b)や骨形成を促進しるで進剤では、しているの活性成分を添加することができる。これら添加された物質は、組成物の注入可能性を損なわないものでなければならない。

生きている哺乳類個体の体内における所定部位の骨成長を, 該部位に該調製物を注入して誘導する方法も, 本発明の一部を成している。

また、調製削の好ましい実施態様の調製物を製造する方法も、本発明のさらに他の側面である。 該製法は、以下の工程を包含する:

(a)アテロペプチドコラーゲンと骨形成因子との酸性水溶液を調製すること;

(b) 該溶液のpHを高めることによって、アテロペプチドコラーゲンと骨形成因子とを共沈させること;及び,

(C)必要に応じて、得られた懸濁液中の共沈物の

温度を、アテロペプチドコラーゲンに基づいて約 5~約65咽/毗に調節すること。

(発明の構成)

A. 溶液のコラーゲン成分の調製

本発明の注入可能組成物を製造するのに適した コラーゲンは、アテロペプチドコラーゲンの酸性 水溶液である。この溶液の調製は当該分野で周知 であり、VITROGEN 100コラーゲン溶液 (CIS) (Collagen Corporation, Palo Alto , CA) などの調 製物が市販されている。本発明の注入可能調製物 の製造に適した他のコラーゲンとして、再構成さ れた原繊維コラーゲンがあり、これは出発物質と してCIS を使用するか、またはZyderm®コラーゲ ン移植物 (2CI) (Collagen Corporation, Palo Alto, CA) といった市販の調製物を用いて調製す ることができる。しかし、コラーゲン成分の調製 法は特に限定されるものではなく、適切な材料を 得るための方法の概要を以下に示す。得られたコ ラーゲンの精製度が高く、免疫原性の少なくとも 部分的要因であると考えられるアテロペプチドが 含まれていない限り、任意の哺乳類を起源とする コラーゲン成分を用いることができる。 可溶化す ることにより、免疫原性を低下させる精製された 形態のコラーゲンが作り出される。

適切な製造方法においては、哺乳類の革調製物、 好ましくはウシの革を、弱酸の中に浸け、次いで 毛、表皮、および脂肪を搔き落とすことによって 柔らかくする。このようにして毛抜きした革を再 び弱酸の中に浸け、すりつぶすか刻むかして、細 分化された調製物を作り、これを水性媒体中に分 散させ、さらにコラゲナーゼ以外のタンパク分解 酵素、好ましくは低pHでも活性な酵素によって分 解させることによって、非変性条件下で可溶化さ せる。酸溶液としては、例えばICIまたはカルボ ン酸(例えば、酢酸、マロン酸、乳酸など)の希 釈された酸溶液を低温にて、使用酵素に応じて通 常pil1.5 ~ 5 で使用する。好ましい方法は、細分 化された組織を、HC1 中に、20℃で約pH2にて、1~ 5g/1の温度に分散させることである。組織を 分散させた後、酵素を添加し、テロペプチド、お

酵素を変性させた後、変性した酵素と、組織の 分解した部分とを、様々な方法(例えば、透析、 沈降、または濾過)、あるいはこれら方法の組み 合わせによって取り除くように溶液を処理する。 コラーゲンを含む可溶性成分は、沈降または濾過 された固体から分離して湿縮し、必要に応じてイ オン交換クロマトグラフィーで分画してから、コ らに湿縮して、実質的に純粋なアテロペプチドコ

ラーゲン溶液を調製する。溶液中のコラーゲン (CIS) の典型的な温度レベルは、3~25 mg/ ndで ある。このCIS は、低温、好ましくは約10~25℃ で、好ましくは生理学的イオン強度に対して低張 条件下で、溶液を中和することにより、原繊維状 に再構成することができる。中和冊溶液は、直接、 または好ましくは可溶化されたコラーゲンを透析 することにより添加することができる。イオン強 度は約0.03~0.1 Mを使用する。pHは, 適当な塩 基または緩衝液(例えば、リン酸ニナトリウムま たは水酸化ナトリウム)を加えることにより、溶 液中のコラーゲンが再凝集して原繊維となるレベ ルまで高めることができる。これらの条件下で原 繊維は、pilが約5~10の範囲にあるときに形成さ れるが、最終pHは、5~8の範囲であることが好 ましい。原繊維形成の持続時間は、通常、約30分 から18時間の範囲である。

B. 溶液中の骨形成因子成分の調製

骨形成因子または希製された形態のこの因子を 含む部分的に純粋な脱無機質化された骨抽出物を 使用することができる。例えば、米国特許第4.627.982 号に記載された部分的に精製された因子を使用することができる。このことに関し、「少なくとも部分できな」という用語は、以下に述べるような非機なノバクの脱無機質化骨抽出物、好ましくは少なくとも米国特許第4.627.982 号に記載されたレベルまで精製されたものを意味する。部分的に精製された因子は、0.01~0.1 Mのリン酸ナトリウムを添加して、PH6~8のリン酸投資といる。ことにより、さらに精製することにより、さらに精製することにより、さらに精製することにより、さらに指製することにより、カイトロマトグロできる。以下の通りである。以下の通りである。以下の通りである。以下の通りである。例えどは、

まず骨を、機械的方法または摩擦により汚れを取り除き、粉砕し、さらに例えば希釈された酸水溶液を用いて、好ましくは低温で洗い、そして親油性の溶媒(例えば、エーテルまたはエチルアセテート)で抽出し脱脂する。次いで、この骨を、通

しては、フッ化フェニルメチルスルホニル(PMSF)、 (アジ化ナトリウム)、N-エチルマレイミド (NEM)、 ベンズアミジン、および 6 ーアミノヘキサン酸が 挙げられる。媒体のpHは、選択された抽出剤に応 して定められる。抽出に要する時間は、一般に、 約4時間から1日程度である。

(以下余白)

常、より強い酸で抽出して、様々な形態のリン酸カルシウムを除去することにより脱無機質化する。これらの技術は当該分野で周知であり、例えば米国特許第4,434,094 号に開示されている。得られた調製物、すなわち脱無機質化された骨が、本発明の骨形成タンパク調製物の出発物質となる。

最初の抽出は、非繊維状(例えば、非コラーゲン)タンパクを脱無機質化された骨から除去することが目的である。これは、グアニジン塩酸塩(少なくとも約4モル)、尿素(8モル)と塩類、またはドデシル硫酸ナトリウム(少なくとも約1容量%)などのカオトロピック試薬、あるいは当該分野で周知の他のカオトロピック試薬(Termineら、J Biol Chem (1980) 255:9760-0772;そしてSajeraおよびHascall、J Biol Chem (1969) 244:77-87 および2384-2396)を用いて行うことができる。抽出は、好ましくは低温にてタンパク分解酵素阻害剤の存在下で行うことにより、抽出されたタンパク分解されたり変性したりする可能性を低減させる。使用し得るタンパク分解酵素阻害剤の例と

抽出後、抽出剤は、必要なら先に限外濾過により濃縮を行ってができる。塩類なすることができる。塩類なずることができる。塩類なができる。塩類なができる。塩類なができる。塩類の他の手段によって、カンパクの変性を最小限によるできる。タンパクの変性を最中ではは低温を維持するはいのできるができる。要はなく、溶液を、例えば限外濾過によって濃縮するだけでよい。

カオトロピック試薬に溶解または再溶解した抽出物を、ゲル濾過に供し、分子量が約20,000から35,000ダルトンの範囲の画分を得る。ゲルによるサイズ分類は、標準的な方法で行われる。これは、Sephacryl S-200 カラムを用いて常温(10℃~25℃)で行うことが好ましい。

次いで,サイズ分類された画分は、非イオン性カオトロピック試薬(例えば、6 Mの尿素)の存在下で、約 $pH4.5 \sim 5.2$ (好まくは約pH4.8)のCMCを用いて、イオン交換クロマトグラフィーに供さ

れる。他のカチオン交換体(ポリアクリルアミドおよび架橋デキストランから誘導されたものを含む)を用いることもできるが、好ましいのはセルロースカチオン交換体である。もちろん、どのイオン交換法においてあるは、カラムに分けるのではなられている。との通りは、便宜上、「CMB-1」と称されている。CMB-1 は、透析により、またはC₁。逆相カラムを用いて脱塩される。

C. 本発明の組成物の調製

本発明の組成物は、CIS をOFと共沈させることにより、または再構成された原繊維コラーゲンをOFと単に混合することにより、調製することができる。

1. 共沈

原繊維コラーゲンとOFとを混合する好ましい方法は、共沈による方法である。あるいは、機械的ミキサーまたはホモジナイザを用いて 2 つの成分

注入による投与を可能とするためには、再構成された原繊維コラーゲンの濃度は,5~65 mm/mm. 好ましくは10~20 mm/mmであり得る。コラーゲン濃度がより高い再構成コラーゲン懸濁液は、0F溶液と混合し、コラーゲン濃度を低くする場合には、使用することができる。混合物における、部分的に純粋な0Fに対するコラーゲンの重量比は、上記と同様である。

上に示した通り、この調製物には不活性物質または生理活性物質をさらに添加することができる。 これらの添加物質は、組成物の注入可能性を損な わないものでなければならない。

E. 投与形態

本発明の組成物は、注入可能なものとして調製される。これら組成物は、医師に周知の従来の注入法によって欠損部へ投与される。この点に関し、これら組成物は、適切な無菌投与用注入器に栽塡すると便利である。これらの組成物は、使用前は、低温(例えば、約4℃)で保管し、欠損部の大きさと、欠損部治療に際して意図された組成物の役

を混合する方法があるが、それほど望ましくない。好ましい共沈法とは、以下のような方法である。まずOFを、必要に応じて、酸(例えば、0.01 N HC1、pH2.0)に、約3 μ8 / ឈ~3 m8 / ឈ範囲の濃度で、可溶化する。CIF / OF混合物は、溶液のpHを、約6.5 ~8.5 、好ましくは約7~7.5 まで高めることによって共沈させる。これは、塩基、好ましくは0.2 Mリン酸緩衝液(pH11.2)を添加することによって行う。得られた沈澱物は、遠心の難器で分離し、注入可能な媒体中に所望の濃度で再懸って分離し、注入可能な媒体中に所望の濃度で再懸ったの針ましくは10~25 mg/ md の範囲である。少なくとも部分的に精製された0Fに対するコラーゲンの重量比は、通常、5:1から300:1である。

2. 混合

注入可能なコラーゲンとOFとの混合物の適当な 調製方法は、一方の濃度が他方の濃度の許容範囲 を左右するため、様々である。従って、最終組成 物に必要なパラメータを考慮することが好ましい。

割とに応じた量を投与すべきである。

(実施例)

以下の実施例は、本発明をさらに説明をするものであって、本発明を限定するものではない。 実施例1

部分的に精製されたCMB-1 画分は、米国特許第4,563,350号に従ってウシの骨粉末から調製した。簡潔に述べると、ウシの中足骨を、0.5 N HC1中で脱無機質化し、4 Mのグアニジン塩酸塩(GU.HC1)で解離的に抽出処理した。GU.HC1抽出物は、濃縮後、ゲル濾過カラム(S-200)にかけて、低分子量タンパク(F35 K ダルトン)を得た。この低分子量タンパクは、さらに濃縮し、GH-25 カラムで脱塩し、そしてカチオン交換カラム(CM-52)にかけて、CMB-1 画分を得た。CMB-1 タンパクは、逆相HPLCカラム(C18)にかけて最終的に脱塩し、直接凍結乾燥した。

CMB-1 タンパクは、以下のようにしてコラーゲンと共沈させた。すべての工程は、層流フード内で行った。凍結乾燥されたCMB-1 を、0.01NHC1(

pH2.0) に、約2.5 g/ ๗のタンパク濃度で溶解 した。この溶液を0.22mフィルターで無菌濾過し、 VITROGEN®100 CIS (3 mg/ml)と混合した。こ の混合物は、約5分間撹拌して完全に混合させた。 CMB-1 タンパクとコラーゲンとの共沈は、溶液 9 部に対して、1部の0.2 Mリン酸緩衝液 (pH11.2) を添加することにより行った。この混合物を約5 分間撹拌し、そのまま約18時間、フードに入れた まま放置した。得られた沈澱物、すなわちCMB-1 タンパクと原繊維コラーゲン(FC)との混合物を, 12,000RPM で20分間遠心分離し、上清から分離し た。この上滑は、タンパク測定のため保存した。 沈澱物を回収し、その湿重量を測定した。これま での測定結果から、コラーゲンタンパク全体の約 85%が、CIS からFCの形で沈澱すると予想される。 FC濃度は、上記の上清と、1.3 M NaCl, 0.02 M リン酸ナトリウム援衝液 (pH7.2) とを沈澱物希 釈の媒体として用いて, 0.13M NaCl , 0.02Mリ ン酸ナトリウム緩衝液中で15g/配となるように 調節した。このFC/CMB-1複合体は,注入器間で均

質化することにより、完全に混合させた。均質化したサンプルは、次いで、1 ccの注入器に装填し、使用時まで冷凍状態 (4 °C) で保存した。

FC/CMB-1共沈物が哺乳類の軟骨組織形成を誘導する能力は、以下のようにして確認した。Sprague-Dawleyラット(生後34~40日の雄)の腹胸部の片側に、0.2 ccのFC/CMB-1混合物を皮下注射した。CMB-1 を含まないFCだけのサンプルも、陰性の対照として注射した。移植物を7日後および14日後に取り出し、軟骨および骨の形成状態を生化学的および組織学的に調べた。

以下の表1は組織学的検査の結果をまとめたものである。

	<u>表 1</u>	<u>_</u>		
グループ	移植後7	日	移植包	₹14 E
	軟骨	骨	軟骨	煟
FC/OF	4 + 2	+	2 +	4 +
FC対照,	0	0	0 '	0

組織学的に見て、共沈物を含有する処方物は、 移植後7日間で軟骨の形成を大幅に誘導している ことが示された。また、この時点で、移植物の周 辺に早期骨形成の徴候が見られた。この観察結果 を裏付けるように、これら移植物におけるアルカ リホスファターゼ(AP)の活性が高まっている (移植物1g当たり約35ユニットのAP)。FCだけの サンプルを注射した対照試験グループでは、生化 学的活性は認められなかった。注射後14日では、 PC/CMB-1移植物のすべてにおいて、骨の形成の増 大が見られ、骨髄をほぼ識別することができた。 軟骨の活性化は,認められないか,または極めて 低いレベルで移植物の中心部で確認できた。組織 学的に見て、移植物による炎症の徴候は見られな かった。これは、該移植物が宿主組織と適合して いることを示している。

実施例2

共沈物は、CMB-1 タンパクの代わりに、より高度に精製した(上記のように、ConAアフィニティークロマトグラフィーにより精製した)骨形成タ

ンパクを用いたこと以外は、実施例 1 と同様にして調製し、試験した。

得られた結果は、実施例1で得られた結果と同様であり、共沈物を含んだ移植物には極めて高い骨誘導性活性が認められた。

<u>実施例3</u>

65 mg/ 配の Zyderm コラーゲン移植物 (2C1) 材料を、0.13 Mの NaC1を含む 20 mMのリン酸 設街液 (pH 7.4)を用いて、濃度が35 mg/ 配となるまで希釈した。希釈したコラーゲンは、実施例 1 の CMB-1 タンパクと充分に混合し、1.2 mg/ 配の CMB-1 タンパクに対し、コラーゲンの最終濃度を30 mg/ 配とした。この組成物の0Fの割合は、約3.8%である。次いでこの混合物を 1 cc 注入器に 後塡押し、注入まで 4 ℃で保存した。

哺乳類の軟骨組織形成を誘導する2CI/CMB-1 混合物の能力は、以下のようにして確認された。 4 匹の若い雄のSprague-Dawleyラットの腹胸部の片 側に、0.5 ccの 2CI/CMB-1 を皮下注射した。米 国特許第4,563,350 号に記載されている。再構成 され、放無機質化された骨(R-DBP), およびZCIだけ用いた。ZCIの対照注射は0.5 ccのZCIを用い行い, 対照サンプルR-DBP (40 mg) は外科手術移植した。

能学的判定の基準となったのは、軟骨誘導性、 形成、導管化、および繊維芽細胞の侵入である。 力らの基準から、コラーゲンの対照注射は、28 はたわずかの導管化および繊維芽細胞の侵入が はたれたこと以外は活性が認められず、14日後 はこれらもみとめられなかった。2CI/CMB-1 組 物およびR-DBP 組成物は両方とも、これら4つ 基準すべてについて活性を示したが、ただし、 -DBP 組成物の方が2CI/CMB-1 組成物よりも、わ

業者に明白な本発明実施の上記様式の変更も特許 請求の範囲に包含される。

(発明の要約)

原繊維アテロペプチドコラーゲンと、骨形成因子との水性懸濁液は、骨欠損部を修復するために 有効な注入可能調製物である。、

以上

代理人 弁理士 山本秀策

ずかながら均等かつ大きな活性を示した。

14日後に分析したプロテオグリカンの活性は、 ZCIのみを用いた場合は全く認められず、ZCI/CME-1 を用いた場合は温潤組織 1 g 当たり550 gのC-PG、 R-DBP を用いた場合は温潤組織 1 g 当たり1300g の C-PG であった。

アルカリホスファターゼ活性は、14日後と28日後に分析したが、この場合も2CI だけを注射した動物から取り出した移植物には、アルカリホスファターゼ活性は実質的に認められなかったのに対し、2CI/CMB-1 を注射したラットから取り出した移植物には、湿潤組織18当たり、14日後で8.5 U、28日後で14.5 UのAPが認められた。R-DBP を注射したラットから取り出した移植物のアルカリホスファターゼ活性は同じく、14日後で12U/g、28日後て20U/gであった。

以上のことから、注入可能な混合ZCI/CMB-1 組成物は、R-DBP 調製物と同等の骨形成促進活性を有し得ると結論づけることができる。

タンパク化学および骨形成術の分野における当